

Leber's hereditary optic neuropathy: an interaction between two genomes?

Citation for published version (APA):

Spruijt, L. (2008). *Leber's hereditary optic neuropathy: an interaction between two genomes?* [Doctoral Thesis, Maastricht University]. Maastricht University. <https://doi.org/10.26481/dis.20080227ls>

Document status and date:

Published: 01/01/2008

DOI:

[10.26481/dis.20080227ls](https://doi.org/10.26481/dis.20080227ls)

Document Version:

Publisher's PDF, also known as Version of record

Please check the document version of this publication:

- A submitted manuscript is the version of the article upon submission and before peer-review. There can be important differences between the submitted version and the official published version of record. People interested in the research are advised to contact the author for the final version of the publication, or visit the DOI to the publisher's website.
- The final author version and the galley proof are versions of the publication after peer review.
- The final published version features the final layout of the paper including the volume, issue and page numbers.

[Link to publication](#)

General rights

Copyright and moral rights for the publications made accessible in the public portal are retained by the authors and/or other copyright owners and it is a condition of accessing publications that users recognise and abide by the legal requirements associated with these rights.

- Users may download and print one copy of any publication from the public portal for the purpose of private study or research.
- You may not further distribute the material or use it for any profit-making activity or commercial gain
- You may freely distribute the URL identifying the publication in the public portal.

If the publication is distributed under the terms of Article 25fa of the Dutch Copyright Act, indicated by the "Taverne" license above, please follow below link for the End User Agreement:

www.umlib.nl/taverne-license

Take down policy

If you believe that this document breaches copyright please contact us at:

repository@maastrichtuniversity.nl

providing details and we will investigate your claim.

Stellingen
behorend bij dit proefschrift

**Leber's Hereditary
Optic Neuropathy:**

an interaction
between two genomes?

1. Het minder acute beloop van LHON bij kinderen en bij sommige patiënten met de m.11778G>A mutatie maakt de differentiaaldiagnose met autosomaal dominante opticus atrofie moeilijk. (Dit proefschrift)
2. In geval van relatief zeldzame, extraoculaire klachten bij LHON moet het volledige mtDNA worden gescreend. (Dit proefschrift)
3. De voorspellende waarde van mutaties in het mtDNA is gering gezien de heterogene klinische expressie. (Dit proefschrift)
4. Bij LHON mutatie dragers compenseert een toename van het aantal mitochondriën de verminderde activiteit van enzym complex I, waardoor klachten worden voorkomen. (Dit proefschrift)
5. Het voorkomen van een specifiek haplotype in LHON toont aan dat onschuldige mtDNA varianten een duidelijk effect kunnen hebben op de klinische expressie van een mitochondriale aandoening. (Dit proefschrift).
6. Preimplantatie genetische diagnostiek ten behoeve van geslachtsbepaling is bij LHON mutaties niet zinvol.
7. De kwaliteit van een proefschrift of wetenschappelijk artikel geschreven door een Nederlander neemt toe indien dit in de Nederlandse taal zou worden geschreven.

8. De man-vrouw verhouding in de wetenschappelijke staf van academische ziekenhuizen weerspiegelt dat het beschikbare potentieel onvoldoende benut wordt.
9. Het gebruik van visolie is aan te bevelen ter ondersteuning van het geheugen van zwangere vrouwen tijdens hun promotietraject.
10. Perfectionisme hindert een vlotte en praktische aanpak.
11. "De blindsten zijn zij, die zich verbeelden te zien." Ernst Hohenemser, Duitse aforist. (1870-1954)